

(11)Publication number:

61-200907

(43) Date of publication of application: 05.09.1986

(51)Int.CI.

A61K 9/02 // A61K 31/405

(21)Application number : 60-043186

(71)Applicant: TAISHO PHARMACEUT CO LTD

(22)Date of filing:

04.03.1985

(72)Inventor: TAKASHIMA YOUJI

KAWAMATA ICHIRO KIMURA MICHIKO MURAYAMA HIROSHI

(54) SUPPOSITORY

(57)Abstract:

PURPOSE: To provide a suppository having high safety, by dispersing crystalline indomethacin in a base composed mainly of polyethylene glycol and containing water, glycerol, a solid oil component and a surfactant.

CONSTITUTION: The objective suppository is produced by dispersing crystalline indomethacin in a base composed mainly of polyethylene glycol and containing 1W7wt% water, 6W10% glycerol, 0.4W5% solid oil component, and 1.2W15% surfactant. Indomethacin can be maintained in the base of the suppository extremely stably without causing the lowering of the drug action for a long period. The polyethylene glycol is preferably the one having a number-average molecular weight of 1,000W6,000. The solid oil component is an oil or fat (especially hardened castor oil), was (especially beeswax), a higher alcohol (especially stearyl alcohol), a higher fatty acid (especially lauric acid), etc., and the surfactant is preferably a nonionic surfactant having an HLB of 10W20.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

⑩ 日本国特許庁(JP)

10 特許出願公開

四公開特許公報(A)

昭61-200907

@Int.Cl.4

織別記号

厅内整理番号

❸公開 昭和61年(1986)9月5日

A 61 K 9/02 // A 61 K 31/405

明 者 6742-4C 7330-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全5頁)

坐 剤 の発明の名称

> 願 昭60-43186 到特

昭60(1985) 3月4日 22出

雍 治 島 眀 者 髙 個発 郎 又 明 者 Ж 仞発 木村 眀 者 ⑫発

美 智 子 普 Ш 村

個発 大正製薬株式会社 包出 顋 人 直樹 弁理士 福村 四代 理

東京都豊島区高田3丁目24番1号 大正製薬株式会社内 東京都豊島区高田3丁目24番1号 大正製薬株式会社内 東京都豊島区高田3丁目24番1号 大正製薬株式会社内 東京都豊島区高田3丁目24番1号 大正製業株式会社内

東京都豊島区高田3丁目24番1号

1、発明の名称

半 胡

2、特許請求の範囲

- ポリエチレングリコールを主席分とする 基剤中に結晶状のインドメタシンを分散してなる ことを特徴とする坐剤。
- ポリエチレングリコールを主成分とする 前記基剤が、水、グリセリン、固体の抽成分およ び界面指性剤を含む前記特許請求の範囲第1項に 記載の単額。
- ポリエチレングリコールを主成分とする 前記基剤は、水を1~7重量%、グリセリンを6 ~ 1 0 重量%、固体の抽成分を0.4 ~ 5 重量%、 界面括性剤を1.2~15重量%の割合で含む前記 特許請求の範囲第2項に配載の坐剤。
- 前記団体の油度分が、抽脂、ロウ、高級 アルコール、 および高級脂助酸よりなる群から叢 択されるいずれか一種または二種以上の混合物で ある前記特許請求の範囲第2項および第3項のい

ずれかに記載の坐剤。

(5) 前紀界面活性剤が、非イオン製界面活性剤 であって、HLBが10~20である前配特許額 求の範囲第2項乃至第4項のいずれかに記載の坐

3 . 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

この発明はインドメタシンを安定に合有する坐 何に関する。

{従来の技術およびその問題点}

インドメタシンは、 水に差溶性の薬物である が、たとえば分子量200~20,000のポリエ チレングリコールによく寂解する。そこで、従米 から、ポリエチレングリコールを単独で、あるい はこれを併用する蓝剤中にインドメタシンを配合 してなる坐滑が、一定の形状に成型されて製剤化 されている。なお、従来のこの種の坐荷は、イン ドメタシンがポリエチレングリコールとで固箱体 を形成しているので、インドメタシンの溶解時の 色すなわち黄色を呈している。

しかしながら、従来の 単纲中のインドメタシンは、 吸光度法による定量方法では安定であるとされていたが、 高速液体クロマトグラフィーによる 定量方法によると、不安定であり、 時間の経過と 共に含有量が減少することが判明した。 坐剤中に インドメタシンを安定に保持することは、この種 の薬剤の基本的な要件である。

この発明は前配本情に基づいてなされたものである。 すなわち、この発明の目的は、基剤中にインドメタシンを安定して保持することのできる坐剤を提供することにある。

【前記周別点を解決するための手段】

前記目的を達成するためにこの発明者らは先ず、 監剤中のインドメタシンが不安定であるのは、理由は必ずしも明確ではないが、インドメタシンと監剤中のポリエチレングリコールとが固溶体を形成していることによるのではないかと推定し、さらに検討を重ねた結果この発明に到達した。

すなわち、この発明の概要は、ポリエチレング

グリセリンとしては、特に制度がない。

前起固体の抽成分としては、常温で固体状態であると共に、抽脂、ロウ、高級アルコール、および高級脂肪酸よりなる群から選択される一種または二種以上の混合物を好選に使用することができる。

前配油脂としては、たとえば、カカオ脂、モクロウ、パーム油等の植物脂や、魚油、ゲイ油、その外の動物性あるいは植物性脂肪油に水素を軽加して得た硬化油等を舒適に使用することができ、特に硬化ヒマシ油が舒ましい。

前記ロウとしては、ミッロウ、ゲイロウ、羊毛ロウ等の動物ロウ、カルナウパロウ、カンデリラロウ、ベイベリーロウ等の植物ロウ、モンタンロウ等の鉱物ロウ等を舒適に使用することができ、これらの中でも特にミッロウが好ましい。

前配高級アルコールとしては、ラウリルアルコール、セチルアルコール、ステアリルアルコール、ラノリンアルコール等の天然アルコール、2 - ヘキシルデカノール、イ

リコールを主成分とする基剤中に結晶状のインド メタシンを分散してなることを特徴とする坐剤で ある。

インドメタシンを訪剤中に結晶状で分散するためには、 基剤が、 ポリエチレングリコールを主成分とし、 木、グリセリン、 固体の抽成分および界面活性剤を有することが行ましい。

前記ポリエチレングリコールとしては、数平均分子量が200~6.000のものを使用することができ、特に数平均分子量が1.000~6.000
のものが好ましい。このように打選に使用するがロゴール1.000、マクロゴール1.500、マクロゴール1.500、マクロゴール1.500ができることもの一種を単数で使用することを用しても良い。

蓝剤中に配合する水は、精製水であるのが好ま しい。

ソステアリルアルコール、2-オクチルドデカノ ール等の合成アルコールが挙げられ、特にステア リルアルコールが好ましい。

前記高級脂肪酸としては、ラウリン酸、ミリスチン酸、ペルミチン酸、ステアリン酸、オレイン酸等の天然脂肪酸、イソステアリン酸等の合成脂肪酸等が挙げられ、これらの中でも、前記天然脂肪酸が好適であり、特に、ラウリン酸が好ましい

これらは、商業的に入手可能であり、たとえば、ポリオキシエチレンソルビタンモノステアレートは「ニッコールTS10」 [日光ケミカルズ(株) 社製] として、ポリオキシエチレンモノステアレートは「ニッコールMYS40」 [日光ケミカルズ(株) 社製] として、ポリオキシエチ

よって、坐前を直隔液で崩壊させ、坐前中の成別を直隔液で崩壊させ、 単前中の成別を直接 あくするために、 前記を配合するのである。 したがっての分散である。 したがっての分散でのインドメタシンの分散での分散でのが、 がまなが、 がまない。 は 2~5 重量%、 がない。

水の配合割合が1重量%よりも少なく、またグリセリンの配合割合が8重量%よりも少ないと、インドメタシンがポリエチレングリコール中に溶解し、インドメタシンの結晶化が困難となることがある。また水の配合割合が10重量%を越え、またグリセリンの配合割合が10重量%を越えると、固体の油減分および界価活性剤を配合しても、坐前の形状を維持することができなくなる。

レンセチルエーテルは「ニッコールBC30T X」 [日光ケミカルズ(株) 社製」として、ポリ オキシエチレン硬化ヒマシ衲は「ニッコールHC 060」 [日光ケミカルズ(株) 社製] として、 ポリオキシエチレンポリオキシプロピレン共低合 体は「プルロニックF68」 [加電化工楽(株) 社製] として、商業的に入手することができる。

とがある。因体の施成分の配合割合が5重量%を建えると、界面活性剤を配合しても坐剤は崩壊なかったり、崩壊してもその時間が長くなった。因体の施成分の配合割合か0・4 立最%を下まわると、坐剤の成型性が不良とがある。また、界面活性剤の配合調合が1・2 立量%よりも少ないと、坐剤の崩壊性が低でする。 とがあり、また、その配合割合が1・5 全速えると、坐剤が崩壊し易くなり過ぎることがあ

この発明に係る坐削は、全量を1500mmgと すると、インドメタシンの配合量は25~100 mgが適当である。

前記坐剤は、前記各成分およびインドメタシンを 通常の方法で混合、成型することにより製造することができるが、たとえば、ポリエチレングリコールと固体の油成分と界面活性剤とを加製下に溶融器合し、この溶験器合物にインドメタシンを添加し、次いでグリセリンと水とを添加器合し、得られる組成物を成型加工するのが好ましい。

[作用]

次に試験例を挙げてこの発明の作用を具体的に 説明する。

(試験例)

0.5 gのグリセリンモノステアレート、5 9.5 gのマクロゴール1.5 4 0、8 5.0 gのマクロゴール1.5 4 0、8 5.0 gのマクロゴール4.0 0 0 を 7 0 ~ 8 0 ℃に加盟して溶験を 合し、この溶験器合物に5.0 gのインドメタシンを加えて溶解した。インドメタシンが完全に冷却し、坐楽コンテナーに充張して成型し、坐剤を得た。この坐剤は、インドメタシンがポリエチレングリコールに溶解しているので、 黄色半透明であった。この坐剤を対照体とした。

一方、0.8gの硬化ヒマシ油と3.0gのステアリン酸ポリオキシル40と1.3gのマクロゴール1,540と120.1gのマクロゴール4,000と6.5gのマクロゴール8,000とを70~80でに加温下に溶験混合し、この溶験混合物に5.0g

3 0 0 のステンレス管またはプラスチック管 に充填剤としてオクタデシルシリル化した 5 ~1 0 μ m のシリカゲルを充填した。

カラム温度:玄温~40℃の一定温度

移動相:メタノール/1,000倍に離めたり

ン酸塩液(70:30)

流量; インドメタシンの保持時間が約8分に

なるように調整

記録紙速度; 每分2~5mm

(以下、余白)

のインドメタシンを添加器合し、さらに12.0gのグリセリンと1.5gの精製水とを添加器合し、液件して見かけ上均一な器合物とした。次いで、この語合物を50~55℃に冷却して成型し、この発明に係る坐剤を得た。この坐剤は、インドメタシンがポリエチレングリコールに溶解していないので、白色であった。この坐剤を検体とした。

前記対照体と前記検体とを35℃に加盟しながら長期間保存し、坐剤中のインドメタシンの合有量を液体クロマトグラフィーにより定量した。その結果を第1変に示した。なお、前記液体クロマトグラフの測定は関立衛生試験所の「インドメタシン坐剤」の定量法 [月刊業本・26(3)。153(1984)]に準拠し、この試験例における測定条件を以下に示した。

【液体クロマトグラフ法譜定条件】

カラム;内径4.0~8.0mm,長さ100~

第 1 表

保存期間	保存時に対する表存率 (%)	
	検体	対照体
1 ケ月	1 0 0 .0	89.4
2ヶ月	99.8	88.3
3 ヶ月	99.2	8 6 .2
8ヶ月	9 9 .1	8 0 .5
8ヶ月	98.5	77.8

第 1 表の結果から、ポリエチレングリコール中 にインドメタシンを結晶状態で分散してなる坐剤 は、インドメタシンが極めて安定であることがわ かった。

[発明の効果]

この発明によると、ポリエチレングリコールを 主成分とする基剤中に振めて安定にインドメタシンを含有する坐剤を提供することができる。した がって、この発明に係る坐剤は、長期間にわたっ てインドメタシンの含有量の係下がないから、長 期間の保存に耐え、塞効の低下のない有用なもの とすることができる。

[実施例]

次にこの発明の実施例を示す。なお、この発明 はこの実施例に限定されるものではないことは、 言うまでもない。

(実施併1)

1.0gのラウリン酸と5.0gのニッコールBC40TXと117.0gのマクロゴール4,000と7.0gのマクロゴール8,000とを70~80℃に加温下に溶融器合し、この溶融器合物に5.0gのインドメタシンを抵加器合し、さらに9.0gの

(実施例3)

0.8gのステアリルアルコールと12.0gのプルロニックF88と7.0gのマクロゴール1,540と10gのマクロゴール1,540と10gのマクロゴール8.0000とを70~80℃に加温下に溶験配合し、この溶解し、この溶解し、この溶解し、この溶解し、この溶解して見かけ上均一な整合をとした。次いで、この型合物を50~55℃は20を変し、この発明に係る坐別を得た。この坐別は、インドメタンがポリエチレングリコールに溶解していないので、白色であった。

特許出願人 大正製製株式会社

代理人 弁理士 福 村 直



グリセリンと 6・0 g の精製水とを緩加混合し、機 拌して見かけ上均一な混合物とした。次いで、こ の混合物を 5 0 ~ 5 5 でに冷却後、坐薬コンテナ 一に充塡し、さらに冷却して成型し、この発明に 係る坐柄を得た。この坐剤は、インドメタシンが ポリエチレングリコールに溶解していないので、 白色であった。

(安施例2)

2.0gのミツロウと 8.0gのニッコールTS 10と101.5gのマクロゴール(,0000と20.0gのマクロゴール(,0000と20.0mを100でクロゴール(,0000を100でである。1000ででは、1000ででは、1000ででは、1000ででは、1000ででは、1000ででは、1000ででは、1000ででは、1000ででは、1000ででは、1000ででは、100でで



7 発行 成 3, 8,

手統補正書

平成3年 4月11日

特許庁長官 殿

平 3. 8. 7発行

5 日

号(特開昭

9 月

3 (2)

庁内整理番号

7624-4C

7475-4C

1. 事件の表示

昭和60年特許關第4/37

2. 発明の名称

坐剤

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

住所 東京都豊島区高田3丁目24番1号 名称

(281) 大正製薬株式会社

代叛者 上原 明

4. 代理人

住所

東京都新宿区西新宿七丁目18番20号

日本ビル6時

電話03-3361-2738

压名

弁理士(8759)福村直樹

5. 補正命令の日付 なし; 自発

(但し、出願客査請求と同時)

6. 補正の対象

明細書の「特許請求の範囲」の概

7、補正の内容

特許請求の範囲を別紙のとおりに補正する。

特許請求の範囲を下記のとおりに補正する。

起

特許法第17条の2の規定による補正の掲載

いては特許法第17条の2の規定による補正があっ

識別

記号

43186

公開特許公報 61-2010 号掲載) につ

昭和 60 年特許願第

Int. Cl.

A61K 9/02

// A61K 31/405

発行

61-200907 号, 昭和 61 年

たので下記のとおり掲載する。

- 『(1) ポリエチレングリコールを主成分とする 悲 剤 中 に 結 基 状 の イ ン ド メ タ シ ン を 分 散 し て な る ことを特徴とする坐顔。
- (2) ポリエチレングリコールを主成分とする 前記基剤が、水、グリセリン、固体の袖性分およ び界面活性剤を含む前配特許請求の範囲第1項に 記載の坐削。
- (3) ポリエチレングリコールを主成分とする 前記基剤は、水を1~7重量%、グリセリンを6 ~ 1 0 重量 %、 固体の 抽性 分を 0.4 ~ 5 重量 %、 界面語性剤を1.2~15重量%の割合で含む前記 特許 請求の範囲第2項に記載の坐剤。
- (4) 前記固体の油性分が、油脂、ロウ、高級 アルコール、および高級脂肪酸よりなる群から選

択されるいずれか一種または二種以上の混合物で ある前記特許請求の範囲第2項および第3項のい ずれかに記載の坐削。

(5) 前記界面括性剤が、非イオン性界面括性剤 であって、HLBが10~20である前記特許請 水の範囲第2項乃至第4項のいずれかに記載の坐 **加.**」

THIS PAGE BLANK (USPTO)